

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



① Veröffentlichungsnummer: 0 685 589 A2

(2)

. .

. .

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

② Anmeldenummer: 95107500.1

1/22 Int CI.S. DOGL 1/22

Anmeldetag: 17.05.95

Ein Antrag gemäss Regel 88 EPÜ auf Berichtigung der Beschreibung liegt vor. Über diesen Antrag wird im Laufe des Verfahrens vor der Prüfungsabtellung eine Entscheidung getroffen werden (Richtlinien für die Prüfung im EPA, A-V, 3.).

- Priorität: 30.05.94 DE 4418833
- Weröffentlichungstag der Anmeldung: 06.12.95 Patentblatt 95/49
- Benannte Vertragsstaaten: CH DE FR GB IT LI PT

Anmelder: BAYER AG

D-51368 Leverkusen (DE)

22 Erfinder: Grütze, Joachim, Dr. Eschenweg 25
D-51519 Odenthal (DE)
Erfinder: Riegels, Martin, Dr. An den Zweielchen 19b
D-42799 Leichlingen (DE)
Erfinder: Schulz, Rolf
Steinwiesenweg 10
D-65817 Eppstein (DE)

- Verfahren zur Vorbehandlung natürlicher Fasern.
- Die Erfindung betrifft neue Li⁺-haltige Bleichereihilfsmittel und Vorbehandlungsmittel für die Bleiche und Vorbehandlung von Baumwolle, Cellulose, Regeneratcellulose und deren Mischungen untereinander und mit Synthesefasern, die das Ziel haben, der Ware nach dem Bleich- oder Vorbehandlungsvorgang einen weichen Warengriff zu geben, die vorbehandlungsbedingte Faserschädigung zu verringern, die nachfolgende Netzbarkeit und die Anfärbbarkeit mit Direkt-, Reaktiv-, Küpen-, Naphthol- und Schwefelfarbstoffen zu verbessern.

EP 0 685 589 A2

Rank Xerox (UK) Business Services (3.10/3.09/2.3.4)

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Vorbehandlung natürlicher Fasem pflanzlichen oder tierischen Ursprungs mit einer Vorbehandlungsflotte, die gegebenenfalls neben anderen Textilhilfsmitteln anlonische Netz- bzw. Dispergiermittel enthält, deren Gegenkationen zu 5 - 100 Äquivalent-% aller Kationen Lithium darstellen.

Pflanzliche und animalische Textil-Materialien werden zu ihrer Naßveredelung einer Reihe von Behandlungsschritten unterworfen. Hierzu zählen die Vorbehandlung, das Färben oder Bedrucken, sowelt die Textilien nicht als Weißware eingesetzt werden sollen. In einem anschließenden Veredlungsprozeß ist die Nachbehandlung oder Ausrüstung zu nennen. Zur Vorbehandlung zählen das Waschen, das Abkochen, Beuchen und das Bielchen des nativen Rohmaterials. Notwendig ist diese Bleiche oder Vorbehandlung einerseits, um natürliche, farbige Baumwollbestandteile zu entfernen und somit durch deren Entfernung den Weißgrad des textilen Folgeproduktes zu erhöhen. Andererseits stören diese natürlichen Baumwollbestandteile beim Färben brillanter Nuancen, so daß eine gleichmäßige Aufheltung des zu färbenden Untergrundes notwendig ist, um den gewünschten Farbton nach der Färbung zu erzielen.

·Zusätzlich wird durch den Bleichvorgeng eine intensive Reinigung des Rohmaterials erreicht, und durch die Vorbehandlung werden wachstumsbedingte, morphologische und endogene Materialunterschiede der nativen Cellulose ausgeglichen, was einerseits zu höherem Farbstoffaufbauvermögen, andererseits zu gleichmäßigeren Warenbildern führt und zu besseren Warenlaufeigenschaften bei nachgeschalteten Naßveredlungsprozessen führt.

Bei der bisher durchgeführten Vorbehandlung, beispielsweise durch Bleichen, werden bereits hohe Weißgrade erzielt. Hierbei wird aber häufig neben der gewünschten Bleiche bereits ein teilweiser Abbau der natürlichen Faser beobachtet, was sich in einer verminderten Materialfestigkeit äußert. Es wurden daher Möglichkeiten gesucht, im Vorbehandlungsverfahren die bisherige Wasch- bzw. Bleichwirkung zu erhalten oder zu verbessern, dabei einen Angriff auf die Fasem zu vermindern, die Verbesserung des Warengriffs zu erreichen und die Morphologie der Fasern für eine nachfolgende Anfärbung mit Sulfogruppenhaltigen Direkt- oder Reaktivfarbstoffen weiter zu vergleichmäßigen. Es wurde gefunden, daß dies möglich ist, wenn man zur Vorbehandlung Flotten einsetzt, die anionische Netz- bzw. Dispergiermittel enthalten, deren Kationen mindestens teilweise Lithium darstellen.

Bisher ist es lediglich bekannt, Färbungen in Gegenwart von Li-Kationen vorzunehmen. So beschreibt EP 511 571 den Zusatz wasserlöslicher Li-Verbindungen, insbesondere LiHCO₅, zur wäßrigen Farbstoffzubereitung. JP 72/43 155 beschreibt die Färbung von Fasern und Kunststoffen mit kationischen Farbstoffen in Gegenwart grenzflächenaktiver Verbindungen, die Li-Salze sein können.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Vorbehandlung natürlicher Fasern pflanzlichen oder tierischen Ursprungs oder deren Gemischen mit synthetischen Fasern mit einer Vorbehandlungsflotte, die anionische Netz- bzw. Dispergiermittel enthält, wobei weiterhin Bleichmittel und/oder Bleichstabilisatoren und/oder Tenside und/oder nicht-ionische Komponenten für die Textilbehandlung anwesend oder abwesend sind, das dadurch gekennzelchnet ist, daß die Kationen der anionischen Netz- bzw. Dispergiermittel zu 5 - 100 Äquivalent-% Lithlum und zu 95 - 0 Äquivalent-% eines oder mehrere aus der Gruppe von Na+, K+, Ammonium, Ca++ und Mg++ darstellen.

Erfindungsgemäß vorzubehandelnde natürliche Fasern pflanzlichen oder tierischen Ursprungs sind beispielsweise Baumwolle, Regeneratcellulose, Leinen, Jute, Sisal, Wolle, Seide, deren Gemische untereinander oder deren Gemische mit synthetischen Fasern, wie Polyamid, Polyester oder Polyacrylnitri). In solchen Gemischen liegt die natürliche Faser in einer Menge von 10 - 95 Gew.-% vor. In bevorzugter Weise sind die natürlichen Fasern pflanzlichen Ursprungs, besonders bevorzugt Baumwolle und Leinen sowie deren Gemische mit den erwähnten synthetischen Fasern.

Als Formen der Vorbehandlung seien beispielsweise das Waschen, das Abkochen, Beuchen und das Bleichen, in bevorzugter Weise das Abkochen und das Bleichen, in besonders bevorzugter Weise das Bleichen genannt.

Erfindungsgemäß enthalten die Vorbehandlungsflotten anionische Netzmittel (I), anionische Dispergiermittel (II) oder Gemische beider, die als Gegenkation zu mindestens 5 Äquivalent-% Lithium enthalten. Solche anionische Netz- bzw. Dispergiermittel sind in bevorzugter Weise Phosphate, Sulfate, Sulfonate, Carboxylate oder ein Gemisch mehrerer von ihnen.

Beispiele für (I) sind:

1. Dialkyl- bzw. Dlarylphosphate der allgemeinen Formel:

$$\begin{bmatrix} R - O(CH_{2} - CHO)_{n} \\ R^{1} \end{bmatrix}_{2} \quad \stackrel{O}{\underset{P-}{\bigoplus}}_{Li} \oplus \quad ,$$

worin

R für C4-C20 oder Aryl steht,

R1 für Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl steht und

n für eine Zahl von 0 bis 6 steht.

2. Fettalkoholsulfonate bzw. Sulfate der folgenden Formel:

R2O(CH2CHR3O), CH2CH2-A-LI+,

worin

R² für C₁₂-C₂₂-Alkyl, C₁₂-C₂₂-Alkenyl oder C₁₂-C₂₂-Cycloalkyl steht,

R² für Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl steht,

n für eine Zahl von 12 bis 60 steht, und

für eine anionische Gruppe, Insbesondere SO₄- oder SO₃-, steht,

3. Sulfonierte Ricinusöle (Türkischrotöle) in Form von Lithiumsalzen.

4. Li-alkylarylsulfonate mit insgesamt 12 - 24 C-Atomen, wie z.B. die Dodecylbenzolsulfonsäure als Lithiumsalze.

5. Sulfonierte Säureamide aus höhermolekularen ungesättigten Fettsäuren der allgemeinen Formel

25

30

35

40

45

50

10

15

20

wobei

R4 und R5 unabhängig voneinander für C1-C6-Alkyl stehen

x eine ganze Zahl von 12 - 18 und

y eine ganze Zahl von 1 - 3 bedeuten,

z.B. das Sulfatierungsprodukt des Ölsäurediisobutylamids:

$$iC_4H_9$$
 $N-C-(CH_2)_7$
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_4
 CH_2
 CH_3
 CH_4
 CH_2
 CH_3
 CH_4
 CH_4
 CH_5
 $CH_$

6. Alkyllerte Naphthalinsulfonsäuren als Lithiumsalze, z.B.:

55

(statt i-C₄H₂ auch anderes C₁-C₄-Alkyl möglich).
7. Sulfobernsteinsäureester mit der allgemeinen Formel

worin

76

20

26

30

95

40

45

R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander für C₆-C₂₂-Alkyl oder C₆-C₂₂-Alkenyl stehen.

8. a-Sulfo-Fettsäureester

worin

R⁸ und R⁹ unabhängig voneinander für C₆-C₁₈ stehen.

Beispiele für (II) sind:

1. Sulfonierte aromatische Kondensationsprodukte, beispielsweise aus Naphthalin, Formaldehyd und Schwefelsäure als Lithiumsalze, insbesondere der Formel

worln x eine Zahl von 1 - 3 darstellt.

2. Verbindungen der Formel

50

OH

CH

CH

$$R^{10}$$
 R^{10}

OH

 R^{10}
 R^{10}

OH

 R^{10}
 R^{10}

OH

 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}

worln

R¹⁰ unabhängig vom jewelligen Auftreten für C₄-C₁₂-Alkyl, C₁-C₁₂-Alkoxy, Phenyl, Gyclohexyl oder C₂-C₆-Hydroxyalkoxy steht,

R¹¹ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl steht,

x für eine Zahl von 1 bis 10 steht und

y unabhängig voneinander für Zahlen von 1 bis x + 1 steht.

3. Polykondensate aus

a) verschiedenen Alkytsulfonsäuren mit Halogenarytsulfonsäuren, wobel die Hauptkomponente folgender Formel entspricht:

10

15

20

25

5

worin

 R^{12} für C_6 - C_{22} -Alkyl oder C_6 - C_{22} -Alkenyl steht.

b) reaktionsfählgen Alkylarytverbindungen mit aromatischen Sulfonsäuren, wie z.B. Benzylchlorid mit Naphthelinsulfonsäure, wobei die Hauptkomponente folgender Formel entspricht:

30

35

worin

für 1 - 3 steht.

c) Diphenyletherderivate u.ä. mit Arylsulfonaten und Formaldehyd, wobei die Hauptkomponente folgender Formel entspricht:

45

worin

x für 1 - 3 steht.

d) Kresolsulfonsäuren mit Formeldehyd, wobei die Hauptkomponente folgender Formel entspricht:

55

worin für

15

25

30

x 1 - 3 steht.

e) Harnstoff-Formaldehyd mit Phenolsulfonsäure, wobei die Hauptkomponente folgender Formel entspricht:

$$O = C \left[NH_{(2-y)} \left(CH_{2} - CH_{2} - SO_{3}^{\odot} Li^{\odot} \right)_{y} \right]_{x} \left[NH_{2} \right]_{2-x}$$

wortn

= 1 oder 2 und

y = 1 oder 2 sein können.

4. Verbindungen der Formel

worin

für C₆-C₂₂ steht.

Die anionischen Netz- bzw. Disperglermittel (I) bzw. (II) sind bekannte Verbindungen, die auf bekannte Weise hergestellt werden können. Erfindungsgemäß erfolgt nun ihre Neutralisation mindestens teilweise mit LiOH, Li₂CO₂, LiHCO₂ oder anderen Li-Salzen schwacher Säuren. Liegen hergestellungsbedingt die Na-, Koder Ammonium-Salze vor, wird die freie Säure von (I) bzw. (II) mit Hilfe eines sauren lonenaustauschers erhalten und anschließend mit einer der oben genannten Li-Verbindunngen neutralisiert. Ebenso wie mehrere der genannten Netzmittel (I) als Gemisch in einer Vorbehandlungsflotte für das erfindungsgemäße Verfahren vorliegen können oder mehrere Disperglermittel (II) vorliegen können, können auch Gemische von Stoffen aus der Gruppe (I) mit Stoffen der Gruppe (II) vorliegen. Ebenso ist es möglich, daß neben dem Li-Kation auch andere Kationen von Na, K-, Ammonium, Ca oder Mg neben Li vorliegen können. Erfindungsgemäß liegen 5 - 100 Äquivalent-% Li und 95 - 0 Äquivalent-% eines oder mehrerer der anderen Kationen vor. Wichtig ist, daß pro 100 g vorzubehandelnder Faser 0,02 - 5 g, bevorzugt 0,1 - 2 g Li-Kationen enthaltende Netz- bzw. Dispergiermittel in der Vorbehandlungsflotte vorliegen.

In einer weiteren Variante können Li-haltige (f) bzw. (II) auch in der Vorbehandlungsflotte aus nicht Li-haltigen Netz- bzw. Dispergiermitteln und zugesetzten Li-Verbindungen aus der Gruppe von LIOH, anorganischen und organischen Li-Salzen gebildet werden.

Des weiteren können der Vorbehandlungsflotte noch übliche nicht-Ionische Komponente (III) zugesetzt werden, wie z.B.

- 1. Alkoxylierte Cg-C20-Fettatkohole mit 2 bis 12 Ethylenoxid (EO)- bzw. Propylenoxid (PO)-Einheiten,
- 2. Alkoxylierte C7-C20-Alkylphenole mit 2 bis 12 EO bzw. PO sowie
- 4-Caprolactam.
 - 4. Polyvinylpymolidone.

Die erfindungsgemäßen Vorbehandlungsflotten enthalten die Alkalisalze von (I) und (II) in einer Gesamtmenge von 0,2 - 20 g/l, bevorzugt 0,5 - 10 g/l, wobei eines oder mehrere Netzmittel (I) oder eines oder mehrere Dispergiermittel (II) oder Gemische (I) und (II) eingesetzt werden. Die Alkalisalze liegen im angegebenen Umtang mindestens teilweise als Li-Salze vor. Falls ein anderes Kation neben Li+ vorliegt, ist dies bevorzugt Na+.

Das erfindungsgemäße Vorbehandlungsverfahren kann in Form des Ausziehverfahrens oder in Form des Foulard-Verfahrens durchgeführt werden. Als Temperaturbereich kommt der von 20°C - 110°C in Frage, wobei das Abkochen als Vorbehandlung bevorzugt im oberen Teil dieses Bereiches, nämlich von 70 - 98 °C, durchgeführt wird, während Waschen und Bleichen im gesamten Temperaturbereich ausgeführt werden können. Die Dauer der Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens ist abhängig vom Grad der Verfärbung bzw. Verschmutzung und ist für den Fachmann klar erkennbar.

Die erfindungsgemäße Form der Vorbehandlung als Bleiche wird so durchgeführt, daß der Flotte als Bleichmittel ein Hypochlorit, Wasserstoffperoxid, ein anderes Peroxid, eine Per-Verbindung, Ozon oder mehrere von ihnen getrennt oder gleichzeitig zugesetzt werden. Bevorzugt wird Hypochlorit, Wasserstoffperoxid, Peroxid oder eine Per-Verbindung, in besonders bevorzugter Form Wasserstoffperoxid, ein Peroxid oder eine Per-Verbindung zugesetzt. Bei der erfindungsgemäßen Durchführung der Vorbehandlung in Form der Bleiche kann das anienische Netz- bzw. Dispergiermittel (!) bzw. (II) vor oder während des Bleichens eingesetzt werden.

Das Netz- bzw. Dispergiermittel (I) bzw. (II) kann auch in der Vorbehandlungsflotte aus nicht Li-haltigem (I) bzw. (II) und zugesetzter Lithium-Verbindung aus der Gruppe von LiOH, anorganischen oder organischen Li-Salzen gebildet werden.

Für den Fall der Verwendung von Wasserstoffperoxid, anderen Peroxiden oder Per-Verbindungen ist es günstig, Bleichstabilisatoren einzusetzen. Als Bleichstabilisatoren kommen beispielsweise folgende Verbindungsklassen in Frage:

- Phosphorverbindungen, wie Tripolyphosphate, Ortho-phosphate, Hydroxyethan-1,1-diphosphonsäure und 2-Phosphonobutan-1,2,4-tricarbonsäure.
- Magnesium-Salze von Aminopolycarbonsäuren,
- Ethylendiamin-tetraessigsäure und deren Salze,
- Polyacrylsäuren und deren Derivate sowie
- Gluconsăure.

35

40

Die Stabilisatoren enthalten vielfach Mischungen der oben aufgeführten Wirkstoffe, wie beispielsweise:

- Gluconsäure und Natriumpyrophosphat,
- Polyacrylsäureamid, Hexamethaphosphat und Ortho-Phosphat,
- Gluconsäure-natriumsalz und Ethylendiamin-tetraessigsäure-natriumsalz,
 - Ethylendiamin-tetraessigsäure und Hydroxyethan-1,1-diphosphonsäure oder
 - Gluconsäure, 2-Phosphonobutan-1,2,4-tricarbonsäure und Ethylendiamintetraessigsäure.

Grundsätzlich können zur Herstellung der erfindungsgemäß einzusetzenden Vorbehandlungsflotte die genannten Netzmittel (I), Dispergiermittel (II) und gegebenenfalls nicht-ionische Komponenten (III) sowohl einzeln als auch in beliebigem Gemisch untereinander eingesetzt werden. Für den Fall der Verwendung eines Bleichstabilisators wird dieser jedoch stets separat zugesetzt, auf den Einsatz eines Bleichstabilisators kann auch verzichtet werden.

Zur Bleiche von beispielsweise Rohbaumwolle werden heute im wesentlichen zwei Bleichmethoden eingesetzt:

- a) die Bleiche von Rohbaumwolle mit chlorhaltigen Bleichchemikalien. Mittels dieses Bleichprozesses ist ein sehr hoher Weißgrad und ein sehr guter Warengriff erreichbar. Wegen der hohen Umweitbelastung mit chlorhaltigen Baumwollabbauprodukten ist dieses Verfahren aus Umweltschutzgründen stark kritisiert worden.
- b) die Bleiche von Rohbaumwolle mittels Peroxiden, hauptsächlich mittels Wasserstoffperoxid. Eine charakteristische Bleichrezeptur f
 ür Rohbaumwolle im Ausziehverfahren ist die folgende:
 - 4 ml/l H₂O₂ (30 %ig)
 - 2,5 ml/l NaOH, (32 Gew.-%)
 - 4 g/l Stabilisator zur Stabilisierung von H₂O₂

0,1 - 1 g/l eines nicht Li-haltigen Netz-/Dispergiermittels und

0,1 - 2 ml/l Entschäumer.

Die genannte H₂O₂-Bleichflotte wird erfindungsgemäß durch Li-haltiges (I) bzw. (II) ergänzt. Hierbei wird Überraschenerweise auch bei Abwesenheit üblicher Weichmacher eine deutliche Verbessrung des Warengriffs benbechtet

Es ist weiterhin überraschend, daß durch Zugabe der Li-Salze von (I) bzw. (II) zum Bleichbad die im folgenden Veredlungsschrift durchgeführte Färbungen mit Reaktiv-, Substantiv-, Küpen-, Naphthol- und Schwefelfarbstoffen gleichmäßigere und zusätzlich tiefere Einfärbungen ergeben. Weiterhin ist die sogenannte Wiederbenetzbarkeit des behandelten Materials verbessert. Die erfindungsgemäße Vorbehandlung mit Li-haltigen (I) bzw. (II) verringert offensichtlich wachstumsbedingte Materialunterschiede und ebenso mechanisch bedingte Materialunterschiede, wie sie beispielsweise bei textilen Schmirgelprozessen eintreten, so daß die obengenannten Vergleichmäßigungen und daraus resultierenden textilen Verbesserungen eintreten.

Folgende Einsatzgebiete der erfindungsgemäßen Vorbehandlung seien besonders herausgestellt:

- 1. Einsatz von Li-haltigen (I) bzw. (II) als Zusatzchemikalien für die Peroxid-Bleiche im Ausziehverfahren aus langer und kurzer Flotte und im Bleichverfahren auf kontinuierlich und diskontinuierlich arbeitenden Bleichaggregaten, wobel Baumwolle, Baumwolle/Leinen, Baumwolle/Viskose, Baumwolle/Modal, Viskose/Leinen, Baumwolle/Polyester, Baumwolle/Polyamid in Betracht kommen.
- 2. Einstz von Lie-haltigen (i) bzw. (ii) als Zusatzchemikalien für die Peroxidbleiche in Kontinueverfahren unter atmosphärischen Bedingungen oder bei Raumtemperatur oder bei Kochtemperatur unter Hochtemperaturbedingungen, wobei die unter 1. aufgeführten Materialien veredelt werden.
- 3. Einsatz der Li-haltigen (I) bzw. (II) Im Vorbehandlungsverfahren in Form des Ausziehverfahrens aus langer und kurzer Flotte und auf kontinuierlich und diskontinuierlich arbeitenden Vorbehandlungsaggregaten, wobei Baumwolle, Baumwolle/Leinen, Baumwolle/Regeneratcellulose, Regeneratcellulose/Leinen, Baumwolle/Polyester, Baumwolle/Polyemid bevorzugt in Betracht.
- 4. Einsatz der Li-haltigen (I) bzw. (II) zum Ausgleich morphologischer Materialunterschiede im Hinblick auf nachfolgende textile Naßverarbeitungsprozesse, bevorzugt wiederum als Zusatzmittel in Peroxid-bleichprozessen. Hierbei kommen Baumwolle, Baumwolle/Leinen, Baumwolle/Viskose, Baumwolle/Modal, Viskose/Leinen bevorzugt in Betracht.

Beispiele

15

20

25

30

50

In den folgenden Beispielen wurden u.a. folgende Hilfsmittel eingesetzt (geschützte Warenzeichen der Fa. Bayer AG; alle Angaben in Gew.-%):

BAYSTABIL UBD®: 17 % Gluconsāure (z.T. als Na-Salz), 2 % MgO, 10 % Na-citrat, 71 % H₂O; BAYSTABIL LF®: 4 % Na-gluconat, 3,5 % Phosphono-butanotetracarbonsāure, 5 % MgCl₂ •6H₂O, 7 % Nitrilotriessigsāure, Rest Wasser; BAYSTABIL DB: 32 % Na-gluconat, 7 % MgCl₂ •6H₂O, 4,5 % Phosphonobutanotetracarbonsäure, Rest Wasser; ERKANTOL NR: 42,5 % C₈-C₁₂-Fettalkohol + 6 Ethylenoxid, 42,5 % C₆-C₈-Alkohol + 6 Propylenoxid + 15 % H₂O, LEVAPON TH filissig: 36 % Na-C₁₂-C₁₈-alkylsulfonat, 19,5 % C₁₂-C₁₈-Fettalkohol + 3 Ethylenoxid, 10 % i-Propanol, 34,5 % H₂O; BAYSOLEX K: 8,5 % Na-gluconat, 6 % Na-citrat, 19 % Na-C₁₂C₁₈-alkylsulfonat, Rest H₂O.

Beispiel 1

1 000 g Baumwolle/Leinen-Gewebe (Mischungsverhältnis 1:1) wurden in einem Imprägnlerfoulard bei 23°C durch eine Mischung, bestehend aus

10 ml/l BAYSTABIL UBD®,

75 ml/l Natronlauge 38 * Be (32 Gew.-%).

60 ml/l Wasserstoffperoxid, 35 %.

4 ml/l C₁₀-C₁₈-Fettalkohol + 6 Ethylenoxid (90 %lg in H₂O),

2 mi/i ERKANTOL NRO,

3 ml/l LEVAPON TH fl.@ und

5 ml/l einer Hilfsmittelmischung A, bestehend aus

10,0 % Diisooctylphoshat, Li-Salz

9,0 % .-Caprolactam

5,0 % 2-Phsophonobutan-1,2,4-tricarbonsaure, Na-Salz

10,0 % Methyldiglykol

12.0 % Propylenglykol

10

75

30

50

EP 0 685 589 A2

54,0 % Wasser so imprägniert daß die Bleichflotte bei einer Flottenaufnahme von 70 % insgesamt 24 Stunden auf das Textilmaterlal einwirkte.

Mit gleichem Erfolg können auch die in der folgenden Tabelle 1 aufgeführten Mischungen als A eingesetzt werden:

iisooctylphoshat, Li-Salz		01	5		01	,	2	5
Toluolsuifonsäure, Li-Salz	,				12	12	•	•
Phosphonobutan-1,2,4-tricarbonsaure, Na-Saíz	1,5	2,1	1,5		2	2	1,5	1,5
aphthalinsulfonsäure/Formaldehyd-Kondensationsprodukt, Na-salz	4	4	3	,	•	•	3	
ododecyalkohol+ 6 EO*	4		4			8	•	ı
Ethylhexanol + 6 PO**	4		4	1	•	80	•	•
odecvisulfat. Li-Saiz		,		15			•	•
(elbyldiolykol	83	22	10	5	01	92	20	20
romjenojakoj	8	70	10	ı	10	,	5	22
Canniactam			00	5		,		5
/asser	46,5	46,5 44,5 54,5	54,5	75	56	99	65,5	58,5

*EO = Ethylenoxid-Binheit ** PO = Propylenoxid-Einheit

Anschließend wurde 2 x im Flottenverhältnis 1:10 bei 80 °C gespült und das Material getrocknet.

Beispiel 2

1 000 g Viskose/Leinen-Material (Mischungsverhältnis 1:1) wurden auf einem Jigger-Aggregat im Flottenverhältnis 1:8 insgesamt 60 min bei 95°C mit einer Vorbehandlungsflotte behandelt, der 2 ml/l der erfindungsgemnäßen Hilfsmittelmischung aus Beispiel 1 zugesetzt wurden.

Nach beendeter Behandlung wurde das Material 1 mai im Flottenverhältnis 1:10 gespült und getrocknet. Anschließend wurde das Material im Klotz-Kaltverweil-Verfahren mit Reaktivfarbstoffen wie üblich gefärbt.

Beispiel 3

100 kg Baumwolle Single Jersey wurden auf einer Haspelkufe im Flottenverhältnis 20:1 mit einer s Bleichflotte, bestehend aus

0,2 g/l Mg\$O₄

0.3 ml/l BAYSTABIL LF®

1,0 ml/l C12-C18-Fettalkohol + 5 Ethylenoxid

3,0 ml/l NaOH 38* B6 (32 Gew.-%)

6,0 ml/l H₂O₂ 35 %

und 2.0 ml der erfindungsgemäßen Substanzmischung A

in 45 Minuten von 50 °C auf 95 °C aufgeheizt und anschließend 60 Minuten bei 95 °C behandelt.

Nach Ablassen der Bleichflotte wurde im Flottenverhältnis 1:20 2x gespült.

25 Beispiel 4

25 kg konfektioniertes Baumwollmaterial wurde in einem Paddel Färbeaggregat im Flottenverhältnis 30:1 mit einer Bleichflotte, bestehend aus

0,2 g/l Mg\$O4

0.3 ml/l BAYSTABIL LF®

1,0 ml/l C₁₂-C₁₈-Fettalkohol + 5 Ethylenoxid

3,0 ml/l NaOH 38 - Be (32 Gew.-%)

5,0 ml/l H2O2 35 %

und 5,0 ml/l der erfindungsgemäßen Substanz A behandelt.

In 30 Minuten wurde von 25°C auf 95°C aufgeheizt und anschließend 20 Minuten bei 95°C behandelt. Die Behandlungsflotte wurde auf 50°C abgekühlt, und anschließend wurde das Material 2 x im Flottenverhältnis 1:30 mit kaltem Wasser gespüllt.

Beispiel 5

. 5

100 kg Baumwoll-Maschenware wurden in einer kontinuierlich betriebenen Unterflottenbleiche mit folgender Bleichflotte behandelt:

0,15 g/I MgSO4

5,00 mM BAYSTABIL DB®

45 0,50 ml/l Phosphonobutano-tetracarbonsäure, Na-Salz (50 %ig in H₂O)

10,00 ml/l Wasserglas 37 * Bé, d = 1,39 g/ml (ca.14 % NaOH, ca. 27 % SiO₂)

10,00 ml/l NaOH 38° Bé (32 Gew.-%)

28,50 ml/l H₂O₂ 50 %

5,00 ml/l BAYSOLEX K®

10,00 ml/l der erfindungsgemäßen Substanz A.

Das im Flottenverhältnis 1:1 imprägnierte Material wurde 20 Minuten bei 100 °C gedämpft und anschließend 1 x bei 90 °C und 1 x bei 60 °C gespült.

Beispiel 6

55

500 kg Baumwoll-Gabardine-Webware wurden bei einer Flottenaufnahme von 100 % mit einer Bleichflotte im Klotz-Kaltverweil-Verfahren 24 Stunden behandelt. Die Bleichflotte hatte die folgende Zusammensetzung:

0.2 gl/l MgSO₄
5,0 ml/l BAYSTABIL LF®
2,0 ml/l Phosphonobutano-tetracarbonsäure, Na-salz (50 %ig in H₂O)
15,0 ml/l Wasserglas 37° Bé, d = 1,39 g/ml (ca. 14 % NaOH, ca. 27 % SiO₂)
5 25,0 ml/l NaOH 38° Bé (32 Gew.-%)
45,0 ml/l H₂O₂ 35 %
2,0 ml/l C₁₀-C₁₈-Fettalkohol + 6 Ethylenoxid (90 %ig in H₂O)
5,0 g/l K₂SO₅
10,0 ml/l der erfindungsgemäßen Substanz A

Beispiel 7

100 kg Baumwolle/Polyester Scherplüsch (Mischungsverhältniss 80:20) wurden bei einer Flottenaufnahme von 115 % bei 25 °C 24 Stunden mit folgender Bleichflotte behandelt:

15 0,2 g/l Mg\$O4

5.0 ml/l BAYSTABIL LF®

2,0 ml/l Phosphonobutno-tetracarbonsäure, Na-saiz (50 %ig in H₂O)

15,0 mVi Wasserglas 37° Bé, d = 1,39 g/ml (ca. 14 % NaOH, ca. 27 % SiO₂)

25,0 ml/l NaOH 38 * Bé (32 Gew.-%)

45,0 ml/l H₂O₂ 35 %

2.0 ml/l C_{10} - C_{18} -Fettalkohol + 6 Ethylenoxid (90 %ig in H_2O),

5.0 g/l K2SOs

10,0 ml/l der erfindungsgemäßen Substanz A

25 Patentansprüche

30

40

- 1. Verfahren zur Vorbehandlung natürlicher Fasern pflanzlichen oder tierischen Ursprungs oder deren Gemischen mit synthetischen Fasern mit einer Vorbehandlungsflotte, die anionische Netz- bzw. Dispergiermittel enthält, wobei weiterhin Bleichmittel und/oder Bleichstabilisatoren und/oder nichtionische Komponenten für die Textilbehandlung anwesend oder abwesend sind, dadurch gekennzelchnet, daß die Kationen der anionischen Netz- bzw. Dispergiermittel zu 5 100 Äquivalent-% Lithium und zu 95 0 Äquivalent-% eines oder mehrere aus der Gruppe von Na*, K*, Ammonium, Ca** und Mg** darstellen.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den natürlichen Fasern um solche pflanzlichen Ursprungs, bevorzugt um Baumwolle bzw. Leinen handelt.
 - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Vorbehandlung das Abkochen oder das Bleichen, bevorzugt das Bleichen durchgeführt wird.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Bleichmittel ein Hypochlorit, Wasserstoff-peroxid, ein Peroxid, eine Per-Verbindung, Ozon oder mehrere von ihnen, bevorzugt Hypochlorit, Wasserstoffperoxid, ein Peroxid oder eine Per-Verbindung, besonders bevorzugt Wasserstoffperoxid eingesetzt wird (werden).
 - 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das anionische Netz- bzw. Dispergiermittel ein Phosphat, Sulfat, Sulfanat, Carboxylat oder ein Gemisch mehrerer von ihnen Ist.
- Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das anionische Netz- bzw. Dispergiermittel
 vor oder w\u00e4hrend des Bleichens eingesetzt wird.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Li-haltige Netz- bzw. Dispergiermittel in der Vorbehandlungsflotte aus nicht Li-haltigen Netz- bzw. Dispergiermitteln und zugesetzten Li-Verbindungen aus der Gruppe von LIOH, anorganischen und organischen Li-Salzen gebildet wird.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorbehandlungsflotten Netz-(I) bzw. Dispergiermittel (II) in einer Gesamtmenge von 0,2-20 g/l, bevorzugt 0,5-10 g/l enthalten.

60

EP 0 685 589 A2

 Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß pro 100 g vorzubehandelnder Faser 0.02 - 5 g, bevorzugt 0,1 - 2 g Li-Kationen enthaltende Netz- bzw. Dispergiermittel eingesetzt werden.



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 0 685 589 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 08.10.1997 Patentblatt 1997/41

(51) Int. Ct.6: D06L 1/22

(43) Veröffentlichungstag A2: 06.12.1995 Patentbiatt 1995/49

(21) Anmeldenummer: 95107500.1

(22) Anmeldetag: 17.05.1995

(84) Benannte Vertragsstaaten: CH DE FR GB IT LI PT

(30) Prioritāt: 30.05.1994 DE 4418833

(71) Anmelder: BAYER AG 51368 Leverkusen (DE) (72) Erfinder:

- Grütze, Joschim, Dr. D-51519 Odenthal (DE)
- Riegels, Martin, Dr.
 D-42799 Leichlingen (DE)
- Schulz, Rolf
 D-65817 Eppstein (DE)

(54) Verfahren zur Vorbehandlung natürlicher Fasern

(57) Die Erfindung betrifft.neue Li*-haltige Bleichereihilfsmittel und Vorbehandlungsmittel für die Bleiche und Vorbehandlung von Baumwolle, Cellulose, Regeneratcellulose und deren Mischungen untereinander und mit Synthesefasern, die das Ziel haben, der Ware nach dem Bleich- oder Vorbehandlungsvorgang einen welchen Warengriff zu geben, die vorbehandlungsbedingte Faserschädigung zu verningern, die nachfolgende Netzbarkeit und die Anfärbbarkeit mit Direkt-, Reaktiv-, Küpen-, Naphthol- und Schwefelfarbstoffen zu verbessern.

EP 0 685 589 A

Primed by Flank Xerox (UK) Business Sarvices 2,14,15/3.4



GB 954 736 A (COLGA' * Seite 3, Zeile 16 * Seite 2, Zeile 13 Ansprüche * US 3 639 285 A (NIE	FE-PALMOLIVE COMP.) - Seite 3, Zeile 47;	Betrifft Ansprech	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (BLCL6) D96L1/22
* Seite 3, Zeile 16 * Seite 2, Zeile 13 Ansprüche * US 3 639 285 A (NIE	* - Seite 3, Zeile 47;	1-4	D96L1/22
US 3 639 285 A (NIE		1	Į.
Spatte 1, Zerre 3	LSEN) 2; Ansprüche *	1	
·			·
	·		RECHERCHERITE SACHGEBIETE (Int.CL6)
			D06H
·			·.
orliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentpespräche erstellt		
Recherchesset	Absolubitation der Recherche		Prato
DEN HAAG	30.Juli 1997	He	ellemans, W
KATEGORIE DER GENANNTEN im besonderer Bedeutung alleim betrach im besonderer Bedeutung in Verbindun aberen Veröffentlichtig detpelben Kan	tet nach dem A g mit elber D: in der Ann gerie L: sus andern	misokument, 425 ji inmelisekum verdi eldung angeführten Gründen angsführt	ispea erst am oder Featlicht worden ist Dokument er Dokument
	Particularies DEN HAAG KATEGORIE DER GENANNTEN in besonderer Bedeutung allein betrach up besonderer Bedeutung in Verbindung	DEN HAAG SO.Juli 1997 KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE I : der Erfinde E : silterer Frie nach dem A D : noder Verbindung mit elber nach dem A D : in der Ante Lt paus andern Echbologischer Hintergrund &: Mitglied de	Rederdenset DEN HAAG 30.Juli 1997 He KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE E : der Erfindung zugrunde liegen E : dierer Fateridokument, das je m besonderer Bedeutung in Verbindung mit elber mech dem Anneldedur werit D : in der Anmeldung angeführte chhologischer Hintergrund deren Veröffentlichung derselben Bategarie chhologischer Hintergrund der Mittelled der gleichen Parentfa

P. 058

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reterence	FOR FURTHER ACTION 85	swell as, where applicable, item 5 below.
nternational application No.	international filing date (day/month/year	r) (Earliest) Priority Date (day/month/year)
PCT/IB2004/002689	13/08/2004	21/08/2003
pplicant LARIANT INTERNATIONAL LTD		
This international Search Report has beer according to Article 18. A copy is being tra	prepared by this International Searching nsmitted to the International Bureau.	g Authority and is transmitted to the applicant
This International Search Report consists to the also accompanied by	of a total of3sheets. a copy of each prior art document cited I	n this report.
Basis of the report a. With regard to the language, the language in which it was filed, unit	international search was carried out on the	he basis of the international application in the
The International this Authority (Rui		translation of the international application furnished to
b. With regard to any nucleo	itide and/or amino acid sequence disc	losed in the international application, see Box No. 1.
2. Certain claims were fou	nd unsearchable (See Box II).	
3. Unity of invention is lac	king (see Box III).	
4. With regard to the title, *		
X the text is approved as su	bmitted by the applicant.	,
the text has been establis	hed by this Authority to read as follows:	
		4
		•
5. With regard to the abstract,		
X the text is approved as so	ibmitted by the applicant.	
the text has been establismay, within one month for	thed, according to Rule 38.2(b), by this on the date of mailing of this internation	Authority as it appears in Box No. IV. The applicant al search report, submit comments to this Authority.
6. With regards to the drawings,		•
a. the figure of the drawings to be	published with the abstract is Figure No.	
as suggested by	the applicant.	
<u> </u>	ils Authority, because the applicant failed	
	is Authority, because this figure better of se published with the abstract.	haracterizes the invention.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/IB2004/002689

Koegler-Hoffmann, \$

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 DOGM13/17 DOGM D06M13/256 D06M13/288 DO6M13/292 D06M13/295 D06L1/12 D06M11/155 D06M15/263 D06M13/207 D06M13/148 D06L3/02 D06L3/12 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 D06M D06L Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to daim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ⁴ 1-3 EP 0 696 661 A (CIBA GEIGY AG) χ 10-12.14 14 February 1996 (1996-02-14) page 2, line 1 - page 3, line 55 page 4, line 49 - page 8, line 1; claims page 9, line 18 - page 10, line 16; claims 15-17 Y 15,16 15-17 EP 1 305 469 B (CLARIANT INT LTD) Y 2 May 2003 (2003-05-02) cited in the application the whole document 1,14 EP 0 685 589 A (BAYER AG) χ 6 December 1995 (1995-12-06) examples US 5 698 507 A (GORLIN PHILIP A ET AL) 1-4 X 16 December 1997 (1997-12-16) column 2, line 49 - column 3, line 6 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but ched to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the International "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is clied to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled Or document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search Ś 18/11/2004 11 November 2004 · Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Fillswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.

Form PCT//8A/Z10 (second sheet) (January 2004)

Fax: (+31-70) 940-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/IB2004/002689

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0696661	Α	14-02-1996	BR	9503609 A	09-04-1996
			DE	59510431 D1	28-11-2002
		•	ΕP	0696661 A1	14-02-1996
			ES	2182880 T3	16-03-2003
			JP	8081696 A	26-03-1996
		•	US	6200948 B1	13-03-2001
EP 1305469	В	02-05-2003	WO	0146518 A2	28-06-2001
	_		ΑT	2795 68 T	15-10-2004
			ΑU	1878301 A	13-09-2001
			BR	0016562 A	10-09-2002
			EP	1305469 A2	02-05-2003
			MX	PA02006085 A	28-01-2003
			CN	1413277 T	23-04-2003
			US	2002007515 A1	24-01-2002
EP 0685589	A	06-12-1995	DE	4418833 A1	07-12-1995
			EP	0685589 A2	06-12-1995
			JP	8060533 A	05-03-1996
US 5698507	Α	16-12-1997	NONE		

Form PCT/ISA/210 (petent temby annex) (January 2004)

PATENT COOPERATION TREATY

То:				PCT		
see form PCT/ISA/220				WRITTEN OPINION OF THE INTERNATIONAL SEARCHING AUTHORITY (PCT Rule 43 <i>bis</i> .1)		
				Date of mailing (day/month/year) see	o form PCT/ISA/210 (second sheet)	
	ant's or agent's file rorm PCT/ISA/22			FOR FURTHER A		
	ational application N MB2004/002689	lo.	International filing date (d 13.08.2004	lay/nonth/year)	Priority date (day/monthlyear) 21.08.2003	
ntern D061	ational Patent Class V13/17, D06M13	ification (IPC) or I 3/292, D06M13	both national classification 3/295, D06M13/256, D	and IPC 006M13/288, D06M1	13/207, D06M13/148, D06M11/155,	
Applic CLA	eant RIANT INTERNA	ATIONAL LTD)			
 .	This opinion co	ntains indicati	ons relating to the foll	owing items:		
	·			• · · · · · · ·		
	Box No. 1	Basis of the op	oinion	•		
	Box No. II	Priority		gard to novelty, inventive step and Industrial applicability		
Box No. IV Lack of unity of Invention				aid to noveky, aivent	70 0(0) 2/12 1/12251/12 app	
				bls.1(a)(i) with regard to novelty, inventive step or industrial ons supporting such statement		
	☐ Box No. VI	Certain docum				
	Box No. VII	Certain defect	s in the international ap			
	☐ Box No. VIII	Certain observ	vations on the internatio	nal application		
2.	FURTHER ACTI	ION				
	written opinion o	f the Internation coses an Autho reau under Rule	nal Preliminary Examinir	ng Authority ("IPEA"). A he the IPEA and the	Il usually be considered to be a However, this does not apply where e chosen IPEA has notifed the ational Searching Authority	
		EA a written rep date of mailing	ky together whore anno	ooriate with amendm	PPEA, the applicant is invited to tents, before the expiration of three on of 22 months from the priority date,	
	For further option	ns, see Form P	CT/ISA/220.			
3.	For further detail	ils, see notes to	Form PCT/ISA/220.			

Koegler-Hoffmann, S Telephone No. +49 89 2399-8611

Form PCTASA/237 (Cover Sheet) (January 2004)

European Patent Office D-80298 Munich Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465